# ⑲ 日本国特許庁(JP)

⑩特許出願公開

# ⑩公開特許公報(A)

7166-4C

昭62-53976

(i)Int Cl.4

識別記号

庁内整理番号

**匈公開** 昭和62年(1987)3月9日

C 07 D 271/10 31/41

AEQ ABU

※審査請求 未請求 発明の数 4 (全32頁)

図発明の名称

複素環式カルボン酸誘導体

昭61-201875 願 20特

願 昭61(1986)8月29日 29出

優先権主張

図1985年8月31日嫛イギリス(GB)鉚8521697

79発 明 者

イギリス国レスターシャー州ロクバロウ。ゴースカバー

ズ・ブラウン

ト。ダンカンウエイ8

明者 の発

イギリス国レスターシャー州シエブシエド。 カントリーマ

ディビツド・ヒユー ム・ロビンソン

ンズウエイ11

フアイソンズ・ピーエ の出 願 人

イギリス国イブスウイツチ。プリンセスストリート。フア

ィソンハウス(番地なし)

70代 理 人

弁理士 高木 千嘉

外2名

最終頁に続く

複案環式カルポン酸誘導体 1. 発明の名称 2.特許請求の範囲

1) 式(I)

$$\begin{array}{c|c}
R_3 \\
N \nearrow Y \\
\downarrow \\
N \longrightarrow (CH_2)_n
\end{array}$$
(I)

の化合物およびその薬学的に許容し得る塩、 エステルおよびアミド、ただし上記式中、Y はS、Oまたは NRo であり、

コは0または1であり、

Roは水菜または C1~C10 のアルキルであり、 R5 は水梁、C1~C10 のアルキル、C5~C10 のシ クロアルキル、 CF3、SR10、1 個またはそれ以 上のBOまたはN原子を含有する5または6 負複素環式菇、 NR4R5、 フェニルまたは C1~ C12 のフェニルアルキルでありそしてフェニ ル、フェニルアルキルおよび複案環式基は場 合によつては更にフェニル盐に融合されてい てもよくそして複業環式基および任意のフェ ニル盐は場合によつては C1~C6 のアルキル、 ハロゲン、 C1~C6 のアルコキシ、ニトロ、ニ トリル、 CF5 、 8R6、NR7R11 またはヒドロキ シによつて置換されていてもよく。

R6、R7なよびR11は、同一または異なつてい てよくそれぞれ水染またはC1~C10のアルキル であり、

R4 およびR5 は、同一または異なつていても よく、それぞれ水架、C1~C10のアルキルまた ばフェニルであり、

R10 はC1~C10のアルキルであり、

X1 は8または0であり、そして

Dは 2~16個の原子からなる鎖でありそし て該鎖は悲O=X1から2~6原子離れた位置に

## 特開昭62-53976(2)

OまたはS含有置換分を有するものとする。

2) X<sub>1</sub> が 0 で あり、

Dが ZCHR- であり、

R が水業、 $C_1\sim C_{1\,0}$ .の T ルキルまたは  $NH_2$  化 よつて 置換された  $C_1\sim C_6$  の T ルキルであり Z が  $R_2$  CH(COOH) NH- または  $R_1$  SCH $_2$ - であり、 $R_1$  が水素または  $R_8$  CO- であり、

R<sub>8</sub> が C<sub>1</sub>~C<sub>10</sub> のアルキルまたはフェニルであ りそして

R2 がC1~C10 のアルキルまたはC7~C12のフェニルアルキルである前記特許請求の範囲第 1 項記載の化合物。

- 3) 2 が R<sub>2</sub>CH(COOH)NH- でありそしてR<sub>5</sub>がC<sub>1</sub>-C<sub>10</sub>のアルキルまたはC<sub>5</sub>-O<sub>10</sub>のシクロアルキルである前配特許請求の範囲第2項記載の化合物。
- 4) 2がR<sub>2</sub>OH(COOH)NH-であり、YがSであり、

2,3 - ジヒドロ - 1,3,4 - チアジ.アゾール -2 - (S) - カルボン酸および

これらの築学的に許容し得る塩。

5 - (N - (1 - (S) - エトキシカルボニル - 5 - フエニルプロピル) - L - アラニル)
 2,5 - ジヒドロ - 5 - フエニル - 1,5,4 - チアジアゾール - 2 - (S) - カルボン酸、

ベンジル 5 - ( N - ( 1 - (8) - エトキシカルボニル - 3 - フエニルプロピル) - L - アラニル) - 2,3 - ジヒドロ - 5 - フエニル - 1,3,4 - チアジアゾール - 2 - (R) - カルボキシレート、

ベンジル 3 - ( N - ( 1 - (S) - エトキシカルボニル - 3 - フエニルプロピル) - L - アラニル) - 2,3 - ジヒドロ - 5 - フエニル - 1,3,4 - チアジアゾール - 2 - (S) - カルボキシレート、

Rがメテルまたはアミノブチルであり、 ロが O であり、

 $R_2$  がロープロビルまたはフエニルエチルであり、

R3がt-ブチルでありそして すべての不斉炭素原子が8配置にある前記符 許請求の範囲第2項記載の化合物。

5) 5 - t - ブチル - 3 - ( N - ( 1 - (S) - エトキシカルボニル - 3 - フエニルプロピル) - L - アラニル) - 2,3 - ジヒドロ - 1,3,4 - チアジアゾール - 2 - (S) - カルボン酸、

5 - t - ブチル - 3 - (N<sup>2</sup> - (1 - (S) - カルポキシ - 5 - フェニルプロピル) - L - リシル) - 2,3 - ジヒドロ - 1,3,4 - チアジアゾール - 2 - (S) - カルポン酸および

5 - t - ブチル - 5 - ( N - ( 1 - (S) - エ トキシカルボニルブチル ) - L - アラニル )-

3 - (N - (1 - (s) - エトキシカルボニル - 3 - フエニルプロピル) - L - アラニル) - 2,5 - ジヒドロ - 5 - フエニル - 1,5,4 -チアジアゾール - 2 - (R) - カルボン酸、

2.5 - ジヒドロ - 3 - (3 - メルカプト -1 - オキソプロピル) - 5 - フエニル- 1.3.4 - チアジアゾール - 2 - カルボン酸、

エチル3-(5-アセチルチオ-1-オキソプロピル)-2,5-ジヒドロ-5-フェニル-1,3,4-チアジアゾール-2-カルボキシレート、

. 5 - t - ブチル - 3 - ( N - ( 1 - (S) - エトキシカルポニル - 5 - フエニルプロピル) - L - アラニル) - 2,3 - ジヒドロ - 1,3,4 - チアジアゾール - 2 - (S) - カルポン改、

ペンジル5 - t - ブチル - 3 - (N - (1 - (S) - エトキシカルポニル - 3 - フェニルプ

ロピル) - L - アラニル) - 2,3 - ジヒドロ - 1,3,4 - チアジアゾール - 2 - (R) - カルポ キシレート、

ベンジル 5 - t - ブチル - 3 - (N - (1 - (S) - エトキンカルポニル - 3 - フエニルブロピル) - L - アラニル) - 2,3 - ジヒドロ-1,3,4 - チアジアゾール - 2 - (S) - カルボキシレート、

5 - t - ブチル - 3 - ( N<sup>2</sup> - ( 1 - (S) - カルボキシ - 3 - フエニルプロピル ) - L - リシル ) - 2,3 - ジヒドロ - 1,3,4 - チアジア ゾール - 2 - (S) - カルボン酸、

ベンジル 3 - (N6 - ベンジルオキシカルボ  $= N - N^2 - (1 - (8) - ベンジルオキシカルボ$  = N - 3 - フェールプロピル) - L - リシル) - 5 - t - ブチル - 2, 5 - ジヒドロ - 1, 3, 4- チアジアゾール - 2 - (4) - カルボキシレー

ラニル) - 2,3 - ジヒドロ - 1,3,4 - チアジ アゾール - 2 - (8) - カルポキシレート、

3 - (N - (1 - (S) - エトキシカルポニル - 3 - フェニルプロピル) - L - アラニル) - 2,3 - ジヒドロ - 5 - (4 - (メチルチオ) フェニル) - 1,3,4 - チアジアゾール - 2 -(S) - カルポン酸、

t - ブチル 3 - (N - (1 - (S) - エトキシ カルポニル - 3 - フエニルプロピル) - L -アラニル) - 2,3 - ジヒドロ - 5 - (4 - (メ チルチオ) フエニル) - 1,3,4 - チアジアゾ -ル - 2 - (S) - カルポキシレート、

2,3 - ジヒドロ - 3 - (3 - メルカプト - 2 - (S) - メチル - 1 - オキソプロピル) - 5 - フェニル - 1,3,4 - チアジアゾール - 2 - (S) - カルポン酸、

ペンジル3-(3-アセチルチオ-2-(S)

١.

5 - t - プチル - 3 - (N - (1 - (8) - エトキシカルポニルプチル) - L - アラニル) - 2,3 - ジヒドロ - 1,3,4 - チアジアゾール - 2 - (8) - カルポン酸、

ペンジル 5 - t - ブチル - 3 - (N - (1 - (8) - エトキシカルポニルブチル) - L - ア ラニル) - 2,3 - ジヒドロ - 1,3,4 - チアジ アゾール - 2 - (1) - カルポキシレート、

ベンジル5 - t - ブチル - 5 - ( N - ( 1 - (S) - エトキシカルポニルブチル ) - L - ア

- メチル・1 - オキソプロピル) - 2,3 - ジヒドロ - 5 - フエニル - 1,3,4 - チアジアゾ ール - 2 - カルボキシレート、

2 - シクロヘキシル - 5,6 - ジェドロ - 4
- ( 3 - メルカプト - 1 - オキソプロピル)
- 4 H - 1,3,4 - チアジアジン - 5 - カルポン酸、

ベンジル4 - ( 3 - アセチルチオ - 1 - ボ キソプロピル ) - 2 - シクロヘキシル - 5,6 - ジヒドロ - 4 H - 1,3,4 - チアジアジン -5 - カルポキシレート、

2,3 - ジヒドロ・3 - (3 - メルカプト -1 - オキソプロピル) - 5 - フエニル- 1,3,4 - オキサジアゾール - 2 - カルボン酸、

エチル 5 - ( 3 - アセチルチオ - 1 - オキ ソプロピル ) - 2,3 - ジヒドロ - 5 - フェニ ル - 1,3,4 - オキサジアゾール - 2 - カルポ

特開昭62-53976(4)

キシレート.

2,3 - ジヒドロ - 3 - (3 - メルカプト - 1 - オキソプロピル) - 5 - (4 - (トリフルオロメチル)フエニル) - 1,3,4 - チアジアゾール - 2 - カルボン酸、

ペンジル3 - (3 - アセチルチオ - 1 - オキソプロピル) - 2,3 - ジヒドロ - 5 - (4 - (トリフルオロメチル)フエニル) - 1,3,4 - チアジアゾール - 2 - カルボキシレート、ペンジル4 - (3 - アセチルチオ - 1 - オキソプロピル) - 5,6 - ジヒドロ - 1 - メチル - 2 - フエニル - 4 H - 1,3,4 - トリアジン - 5 - カルボキシレート、

5 - t - ブチル - 3 - (N - (1 - (S) - エトキシカルポニルブチル) - L - アラニル)
- 2,3 - ジヒドロ - 1,3,4 - チアジアソール
- 2 - (R) - カルボン酸、

ポキシブチル) - L - アラニル) - 2,3 - ジ ヒドロ - 1,3,4 - チアジアゾール - 2 - (8) -カルボン酸、

5 - シクロヘキシル - 5 - (N - (1 - (8) - エトキシカルボニル - 3 - フェニルプロピル) - L - アラニル) - 2,3 - ジヒドロ - 1,3,4 - チアジアゾール - 2 - (8) - カルボン酸、

3 - (N-(1-(S)-エトキシカルボニル - 3 - フエニルプロピル) - L - アラニル) - 2,3 - ジヒドロ - 5 - (ピリジン - 3 - イル) - 1,3,4 - チアジアゾール - 2 - (S) - カルボン酸、

3 - (N - (1 - (S) - エトキシカルポニル - 3 - フェニルプロピル) - L - アラニル) - 2,3 - ジヒドロ - 5 - イソプロピル- 1,3,4 - チアジアゾール - 2 - (S) - カルポン酸、 5 - t - ブチル - 3 - (N - (1 - (E) - エトキシカルボニルブチル) - L - アラニル) - 2,3 - ジヒドロ - 1,3,4 - チアジアゾール - 2 - (E) - カルボン酸、

5 - t - ブチル - 3 - (N - (1 - (R) - エト キシカルポニルブチル) - L - アラニル) - 2,3 - ジヒドロ - 1,3,4 - チアジアゾール - 2 - (S) - カルポン酸、

3 - (N - (1 - (B) - カルボキシ - 3 - フェ ニルプロピル) - L - アラニル) - 2,3 - ジヒ ドロ - 5 - フエニル - 1,3,4 - チアジアゾール - 2 - (B) - カルボン酸、

5 - t - ブチル - 3 - (N - (1 - (S) - カルボキシ - 3 - フエニルプロピル) - L - アラニル) - 2,3 - ジヒドロ - 1,3,4 - チアジアゾール - 2 - (S) - カルボン酸、

5 - t - ブチル - 3 - ( N - ( 1 - (8) - カル

5 - t - ブチル - 3 - ( N<sup>2</sup> - ( 1 - (S) - エト キシカルポニル - 3 - フエニルプロピル ) - L - リシル ) - 2,3 - ジヒドロ - 1,3,4 - チアジ アゾール - 2 - (S) - カルポン酸、

5 - t - ブチル - 3 - ( N - ( 1 - (8) - エト キシカルボニル - 3 - フエニルプロピル) - L - アラニル) - 2,5 - ジヒドロ - 1,3,4 - チア ジアゾール - 2 - (R) - カルボン酸、

3 - (N - (1 - (S) - エトキシカルポニル - 3 - フエニルプロピル) - L - アラニル) - 2,3 - ジヒドロ - 5 - メチル - 1,3,4 - チアジアゾール - 2 - (S) - カルポン酸、

3 - (N - (1 - (S) - エトキシカルポニル - 3 - フエニルプロピル) - L - アラニル) - 2,3 - ジヒドロ - 5 - (モルホリン - 4 - イル) - 1,3,4 - チアジアゾール - 2 - (S) - カルポン酸,5 - t - ブチル - 2,3 - ジヒドロ - 3 - (3

- メルカプト - 1 - オキソプロピル)- 1,3,4 - チアジアゾール - 2 - カルポン酸、

2,3 - ジヒドロ - 3 - (3 - メルカプト -1 - オキソプロピル) - 5 - (4 - メトキシフエニル) - 1,3,4 - チアジアゾール - 2 -カルボン酸、

エチル3 - (3 - アセチルチオ - 1 - オキソプロピル) - 2,3 - ジヒドロ - 5 - メチルアミノ - 1,3,4 - チアジアソール - 2 - カルポキシレート、

2,3 - ジヒドロ・3 - (3 - メルカプト -1 - オキソプロピル) - 5 - (2 - メチルフエニル) - 1,3,4 - チアジアゾール - 2 - カルポン酸、

5 - (フラン - 2 - イル) - 2,3 - ジヒドロ - 3 - (3 - メルカプト - 1 - オキソプロピル) - 1,3,4 - チアジアゾール - 2 - カル

5 - (アダマント - 1 - イル) - 2,3 - ジヒドロ - 3 - (3 - メルカプト - 1 - オキソプロピル) - 1,3,4 - チアジアゾール - 2 - カルボン酸、

エチル5 - (アダマント - 1 - イル) - 2,3
- ジヒドロ - 3 - (3 - メルカプト - 1 - オキソプロピル) - 1,3,4 - チアジアゾール - 2 - カルボキシレート、

2,3 - ジヒドロ - 3 - (3 - メルカプト - 1 - オキソプロピル) - 5 - メチル - 1,3,4 - チ アジアゾール - 2 - カルポン酸、

5 - シクロヘキシル - 2,3 - ジヒドロ - 3 -( 3 - メルカプト - 1 - オキソプロピル ) - 1,3,4 - チアジアソール - 2 - カルボン酸、

2,3 - ジェドロ - 3 - (3 - メルカプト - 1 - オキソプロピル) - 5 - メチルチオ - 1,3,4-チアジアゾール - 2 - カルボン酸かよび

ポン酸、

エチル3 - (3 - アセチルチオ - 1 - オキ ソプロピル) - 5 - (4 - クロロフエニル) - 2,3 - ジヒドロ - 1,5,4 - チアジアソール - 2 - カルポキシレート、

ベンジル3-(3-アセチルチオ-1-オキソプロピル)-5-ベンジル-2,3-ジヒドロ-1,3,4-チアジアゾール-2-カルポキシレート、

ベンジル3 - (3 - アセチルチオ - 1 - オキソプロピル) - 2,3 - ジヒドロ - 5 - (2 - フエニルエチル) - 1,3,4 - チアジアゾール-2 - カルボキシレート、

エチル3 - (3 - アセチルチオ - 1 - オキソプロピル) - 2,3 - ジヒドロ - 5 - (ナフタレン - 2 - イル) - 1,3,4 - チアジアゾール - 2 - カルボキシレート、

ベンジル 3 - ( N - ( 1 - (8) - エトキシカルポニル - 3 - フェニルプロピル) - L - アラニル) - 2,3 - ジヒドロ - 5 - メチルチオ- 1,3,4 - チアジアゾール - 2 - (8) - カルポキシレート

およびとれらの梁学的に許容し得る塩。

- 7) 高血圧症状の治療のための薬学的製剤の製造化かける前記特許請求の適囲第1項記載の式(I)の化合物の使用。
- 8 Ma) 1 種またはそれ以上のアミノまたはカルポン改造が保護されている式(I)の化合物からの保護法の除去、
- · (b) 式(III)

 $DC(=X_1)X$ 

(III)

(式中 D および X1 は 前 記 特 許 請 求 の 範 囲 第 1 項 に 述 べ た と お り で あ り そ し て X は 良 好 な 避 脱 基 で あ る ) の 化 合 物 と 式 (11)

(式中 R5、Y および n は 的 記 特許 請求の 範 囲 第 1 項に 述べたとおりである ) の 化 合 物 また はその 塩、エステル、アミド、互変 異性体ま たは保護された 誘導体との 反応、

c) Y含有複素環の不斉炭素原子がR配置に ある前配特許請求の範囲第1項記載の式(!)の 化合物の炭素原子がS配置にある相当する化 合物への変換。

#### (d) 式(VI)

$$DO(=X_1)OH \qquad (V)$$

(式中 D および X1 は前記特許請求の範囲第 1項に述べたとおりである)の化合物と式(II) (式中 R5、Y および n は前記特許請求の範囲 第 1項に述べたとおりである)の化合物との

#### 9) 式(II)

の化合物およびその塩、エステル、アミドお よび互変異性体、とこで上記式中、

YILS, OthUNR, Tbb.

1110または1であり、

Roは水深またはC1~C10のアルキルであり、

Rs は水梁、C1~C10のアルヤル、O3~C10のシ クロアルヤル、CF3、8R10、 1個またはそれ 以上のS、OまたはN原子を含有する5または 6 段複楽環式茲、NR4R5、フェニルまたは C7~C12のフェニルアルヤルでありそしてこれ らのフェニル、フェニルアルヤルかよび復素 環式茲は場合によつては更にフェニル茲に融 合していてもよくそしてまたこれらの復業環 式茲および任意のフェニル茲は場合によつて 反応、または

(e) 前記符許請求の範囲第1項記載の式(I)の化合物または該化合物の他の塩、エステルまたは丁ミドを、利用できる薬学的に許容し得るイオンを含有しそして式(I)の化合物または該化合物の別の塩、エステルまたは丁ミドを式(I)の化合物の薬学的に許容し得る塩に変換可能な化合物で処理することによる前記特許請求の範囲第1項記載の式(I)の化合物の薬学的に許容し得る塩の生成、

そして望ましいかまたは必要な場合には得られた化合物の脱保護または楽学的に許容し得る塩、エステルまたはアミドへの式(I)の化合物の変換またはその逆、

からなる前配特許請求の範囲第1項記載の式 (i)の化合物またはその薬学的に許容し得る塩、 エステルまたはアミドの製造方法。

は  $C_1\sim C_6$  のアルキル、ハロダン、  $C_1\sim C_6$  のアルコキシ、ニトロ、ニトリル、  $CF_3$ 、  $SR_6$ 、  $NR_7R_{11}$  またはヒドロキシによつて置換されていてもよく、

 $R_6$ 、 $R_7$  および  $R_{11}$  は同一または異なりてそれぞれ水来または $C_1 \sim C_{10}$ のアルギルであり、  $R_4$  および $R_5$ は、同一または異なりてそれぞれ水森、 $C_1 \sim C_{10}$ のアルギルまたはフェニルで

R10はC1~C10のアルキルである。

- 11) 薬学的に許容し得る希釈剤、賦形剤または 担体と混合した前記特許請求の範囲第1項記 載の化合物からなる薬学的製剤。

#### 3.発明の詳細な説明

あり、

本発明は、新規な化合物、該化合物の製造方

特開昭62-53976(ア)

法⇒よび敗化合物を含有する組成物に関するものである。

例えばフランス特許第 2,3 7 2,8 0 4 号明細書からよびョーロッパ特許第 0 0 1 2 4 0 1 号明細書から広範囲の種々なアンギオテンシン変換酵素(ACE) 阻害剤が知られている。

本発明者等は、例えば ACE 阻容剤としての有利な性質を有する一弾の化合物を見出した。

本発明によれば、式(1)

$$\begin{array}{c|c}
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & \\$$

の化合物およびその薬学的に許容し得る塩、エ ステルおよびアミドが提供される。

上記式中、YはS、OまたはNR9であり、nは Oまたは1であり、R9は水柔またはC1~C10のア ルキルであり、R3は水衆、C1~C10のアルキル、

そしてとの鎖は薪C=X1から 2~6原子離れた位置に0またはS含有位換分を有している。

本発明によれば、また、

(a) 1種またはそれ以上のアミノまたはカルボン酸基が保護されている式(1)の化合物からの保護基の除去。

#### (b) 式面

$$DC(=X_1)X$$
 (E)

(式中 D および X1 は前述したとおりでありそして X は良好な離脱盐である)の化合物と式([])

(式中R<sub>5</sub>、 Y および n は 前述したとおりである) の化合物またはその塩、エステル、アミド、互 変異性体または保護された誘導体との反応。

(c) Y含有複杂環の不斉炭素原子がR配置にあ

C3~C10のシクロアルキル、CF3、SR10、1個また はそれ以上の8、0またはN原子を含有する5ま たは6貝の後呆珠式基、NR4R5、フェニルまた はC7~012のフェニルアルキルでありそしてこれ 6のフェニル、フェニルアルキルおよび複素環 式蓋は場合によつては更にフェニル蓋に融合さ れていてもよくそしてまたとれらの複素環式基 および任意のフェニル茜は場合によつてはCi~Co アルキル、ハロゲン、 C1~C6 のアルコキシ、ニ トロ、ニトリル、CF5 、SR6 、NR7R11またはヒ ドロキシによつて登換されていてもよく、Re,Rr および Rii は同一または異なりてそれぞれ水素 またはC1~C10のアルキルであり、R4かよびR5 は 同一または異なつていてもよくそれぞれ水衆、 C1~C10のアルキルまたはフェニルであり、R10 はC1~C10 のアルキルであり、X1は S また O であ りそして D は 2~16個の原子を有する鎖であり

る式(I)の化合物の炭素原子がS配置にある相当 する化合物への変換、

## (d) 式(VI)

$$DO(=X_1)OH (V)$$

## 特開昭62-53976(8)

変換またはその逆、

からなる式(I)の化合物またはその奨学的に許容 し得る塩、エステルまたはアミドの製造方法が 提供される。

ることができる。 反応は、 無水の条件下例えば 分子ふるいの存在下においてそして塩塩例えば ピロリジンの存在下において実施できる。

方法(d)の反応においては、任意の慣用のペプチド合成法を使用することができる。

ことができる。使用し得るアミノ保護基としては、 C2~C7 のアルキルオキシカルポニルまたはC8~C15のフェニルアルキルオキシカルポニル例えばペンジルオキシカルポニルがあげられる。カルポキシあが保護された出発物質を使用するのが好ましい。

方法(b) にかいては、番×はハロゲン例をは異素または塩素である。反応は、反応条件下で不活性である部剤例をはアセトニトリル中で 0~100で好適には約30℃の温度で実施することができる。反応は、好適には、塩基性条件下例をはトリエテルアミンまたはポリビニルピリジンの存在下で実施される。

方法(c)の反応は、反応条件下で不活性である 啓剤例えばアセトニトリル中において 0 で乃至 啓剤の沸点好適には 20~30 での温度で実施す

より変化する。

式(I)の化合物の薬学的に許容し得る塩には、 アンモニウム塩、アルカリ金属塩例をはナトリ ウムおよびカリウム塩、アルカリ土類金属塩例 をばカルシウムおよびマグネシウム塩、有機塩

特開昭62-53976 (9)

基との塩例えばジンクロヘキシルアミンまたは
N-メチル-D-グルカミンとの塩、およびア
ミノ酸例えばアルギニン、リジンなどとの塩が
含まれる。また、分子が塩苦性質を含有する場合は、有機または無機酸例えば HCl 、HBr、
H2804、H3P04、メタンスルホン酸、トルエンス
ルホン酸、マレイン酸、フマール酸、または
ショウノウスルホン酸との塩を包する。 塩も だ
すの単離または精製において他の塩も た
有用であるけれども、非毒性の生理学的

前述した方法に対する出発物質は、既知であるかまたは慣用の方法によつて既知化合物から 製造してもよい。従つて、ロが 0 である式(II)の 化合物は、エタノールのようなアルカノール中 で窒温で式 (N)

し得る塩が好適である。

$$R_3C(=Y)NHNH_2$$
 (N)

式 (V)

$$CH_2 = C(X)COOH$$
 (V)

(式中×は前述したとおりである)の化合物またはその塩、エステル、アミドまたは保護された誘導体と反応せしめることによつて製造することができる。

式回の化合物は、それ自体既知の慣用の方法 を使用して適当な酸またはその誘導体から製造 することができる。

式(I)の化合物およびそれに対する中間体は、 それ自体既知の慣用の技術を使用してそれらの 反応混合物から単離することができる。

前述した方法により式(I)の化合物またはその誘導体を生成し得る。そのようにして生成された任意の誘導体を処理して式(I)の遊離化合物を遊離することまたは一つの誘導体を他の誘導体に変換することもまた本発明の範囲に含まれる。

(式中RsかよびYは前述したとかりである)の 化合物またはその塩をグリオキシル酸(または その塩、エステル、アミドまたは保護された誘 導体)と反応せしめることによつて製造するこ とができる。

式(II)の化合物は、式(VI)

(式中 Rs および Y は前述したとおりである)の 互変異性形態またはその塩、エステル、アミド または保護された誘導体として存在し得る。

ロが 1 である式(II)の化合物は、例えば反応条件下で不活性である溶剤例えばベンゼン中で塩基例えば 1,5 - ジアザピンクロ (4.5.0) ノン - 5 - エンの存在下において 0~100 で好適には 0~25℃の温度で式Mの化合物またはその塩を

前述した方法のほかに、式(I)の化合物は、構造的に類似した化合物の製造に対して知られている方法と同様な種々の方法によつで製造することができる。

更に、本発明によつて、中間体として有用な 式(II)の化合物およびその塩、エステル、アミド および保護された誘導体が提供される。

要学的に許容し得るエステルには、C1~C10T

ルコールとのエステル例えば C1~C6のTルキル
エステルおよびペンジルアルコールとのエステ

ルが包含される。例えば、アミドは、例えば、かけれるである。ではいるではいかでは、アミドはの大けないないである。であることができたいとの反応によって製造することができる。

D は 好ま しく は 2~1 1 個 の 原子、よ り 好 適 に は

特開昭 62-53976 (10)

3~11個の原子そして最適には3~6個の原子からなる紙である式(1)の化合物である。

級D中の原子がCおよびNから選択されるととが好ましい。更に好ましくは4個より少ないN原子、より好適には3個より少ないN原子そして最適にはN原子1個のみが鎖中に存在する。1個のN原子が鎖中にある場合は、それは茲C=X1から5個より少ない原子、好適には3個より少ない原子そして最適には1個の原子だけ離れていることが好ましい。

類は、場合によつては世換されていてもよい。 このような健換分は、C1~C10のアルキル、フェ ニルおよび C1~C6のアミノアルキルから選択さ れることが好適である。 置換分は、鎖Dのそれ ぞれまたはどちらかの端部にあることが好まし い。このように置換分がC1~C10のアルキルまた は C1~C4のアミノアルキルである場合は、それ

ぱ アセチルチオ である ことが 好適 である。 X1 は好適には O である。

式 (VII)

ZCHRCON 
$$(CH_2)_n$$
 (VII)

の化合物群およびとれらの薬学的に許容し得る 塩、エステルおよびアミドが好適である。

上記式中

R<sub>5</sub>、Yおよびnは前述したとおりであり、 Rは水楽、C<sub>1</sub>~C<sub>10</sub>のアルキルまたは NH<sub>2</sub> で置換された C<sub>1</sub>~C<sub>6</sub> のアルキルであり、

Z は  $R_2$ CH(COOH)NH- または  $R_1$ SCH $_2$ - であり  $R_1$  は水架または  $R_8$ CO- であり、

は基C=X1に顕接する末端にあることが好ましい。
アルキル世換分は、好適には、C1~C6のアルキ
ル、より好適には C1~C5のアルキルそして最適
にはメチルである。アミノアルキル健換分は、
好適には C1~C4のアミノアルキルそしてより好
適にはアミノブチルである。世換分がフェニル
である場合は、それは基C=X1から離れた鎖Dの
末端にあることが好ましい。

○またはS含有世換分は、有根亜鉛をキレートできるものであるととが好適である。 ○またはS含有世換分は、好適には、基C=X1から3~5 原子そしてより好適には あC=X1から3 原子離れた位置にある。 置換分が ○を含有する場合は、それは C=O 基より好適には -COOH 基またはその誘導体例えば C1~C6 のアルキルエステルであるととが好ましい。 違決分が S を含有する場合は、それは基-SHまたはその保護された誘導体例え

Z が R<sub>2</sub>CH(COOH)NH- である式(I)の化合物が好 液である。

ZがR2CH(COOH)NH-である場合、式(MI)中の部分的構造 -NHCHRCO-は天然に生ずるアミノ酸の一部であることが好ましい。特に ZがR2CH(COOH)NHでありそして 2個の -COOH 基が異なる形態例えば一方がエステル化されており他方がそりでない化合物が提供される。また、置換分 Z中の基COOHがエステルまたはアミドの形態例えば C1~C6のアルキルエステル好適にはエチルエステルの形態にあることが好適である。関に、 置換分 Z中の基COOHまたはその誘導体が結合している炭 衆原子が S 配置にあることが好適である。

R,  $R_2$ ,  $R_5$ ,  $R_4$ ,  $R_5$ ,  $R_6$ ,  $R_7$ ,  $R_8$ ,  $R_9$ ,  $R_{10}$  または  $R_{11}$ のいずれかがアルキルを示す場合は、これらは独立して、例えば 6 個までの炭素原子を含有する直鎖状、分核鎖状または環状アルキルであ

特開昭 62-53976 (11)

り得る。Rは、C1~C6のアルキルまたはC1~C6のアミノアルキルであることが好適である。Rが未置換のC1~C6のアルキルである場合は、Rはメチルであることが好ましい。RがC1~C6のアミノアルキルである場合は、NH2 基は非分枝鎖の末端にあることが好ましく、特にRが基-CH2CH2CH2CH2NH2であることが好適である。更にRが結合している炭素原子がS配置にあることが好ましい。

R2がアルキルである場合は、それは直鎖状のアルキルであるのが良く好適には 01~C6のアルキルそして最適にはロープロピルである。R2が C7~C12のフェニルアルキルである場合は、アルキル鎖は 1 ~ 3 個の炭素原子を含有することが好ましい。特に、R2がフェニルアルキルである場合は、R2がフェニルアルキルである場合は、R2がフェニルエチルであることが好ましい。

ペンジル、ナフチルおよびフェニル(場合によ つてはメチルチオ、メトキシ、メチル、エチル、 塩梨または OF5 で置換されていてもよい)である。

RsはC1~C10 のアルキルまたはC5~C10のシクロアルキルより好適には O1~C6 のアルキルまたは C5~C6 のシクロアルキルであることが好ましい。特にR5は t - ブチルまたはシクロヘキシルのいずれかであることが好適である。

Yは好適には O、より好適には S である。 ロは O であるととが好適である。

Y 含有複素環上の - COOH 置換分は、誘導化されないことが好ましい。 更に Y 含有複素環の不済炭素原子は S 配置にあることが好ましい。

R1 は好適には水梁である。

特に、 Z が R2CH(COOH)NH- であり、 Y がSであり、 R がメチルまたはアミノブチルであり、

ReはC1~C10のアルキルであることが好ましく、 より好適には C1~C6 のアルキルそして最適には メチルである。

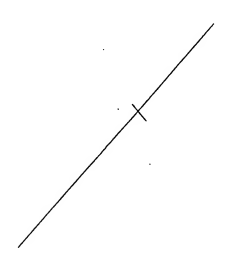
R10 は C1~C6 のアルキルそしてより好適には メチルであることが好ましい。

nがOであり、R2がn-プロピルまたはフェニルエチルでありそしてR5がt-ブチルである式(増)の特定の化合物群およびその奨学的に許容し得る塩、エステルおよびアミドが好適である。

式(M)の化合物の好適な塩は、マレイン酸塩、 塩酸塩、アンモニウム塩またはジンクロヘキシ ル・アンモニウム塩である。

## 特開昭 62-53976 (12)

化を过さない条件下で適当な光学的に活性な出発物質を反応せしめることによつて製造することができる。不斉炭素原子がS配置にある式(1) および式(図)の化合物が好適である。



有効な抗高血圧剤であり(例Bを診照されたい)そして例えば腎血管、懸性または本顔性高血圧または慢性のうつ血性心麻痺の患者に臨床的に使用される。例えば、D. W. クッシュマン等署の「Biochemistry」 16 巻 5 4 8 4 頁(1977年) および B. W. ペトリロ および M. A. オンデチ著の「Med. Res. Rev.」 2 巻 9 3 頁(1982年)を 診照されたい。

とのよりに、本発明の化合物は、ヒトを含めた高血圧の哺乳動物を治扱する抗高血圧剤として有用であり、そして例をは適当な薬学的に許容し得る賦形剤、稀釈剤または担体を含有する製剤として血圧の低下を選成するために使用するとかできる。本発明の化合物を、一般に1~500mの単位使用値で1日に数回例をは1~4回投与(動物またはヒト)し、従つて1日当り1~2000mの全投与数を与えるととができる。

本発明の化合物は、類似構造の化合物と比較した場合に、より効果的であり、副作用が少なく、より長く作用し、より吸収され易く、避性が低く、異なる方法で体組織内に分布されかつその他の有利な性質を有するという点において好都合である。

投与量は、病気のタイプおよび程度、患者の体 重および当業者が認識するであろうその他のフ アクターによつて変化する。

ヒドロクロロチアジド ( 15~200 m )、クロロチアジド ( 125~200 m )、エタクリン酸

特開昭62-53976 (13)

(15~200m), Tipyr(5~20m), フロセミド ( 5~80岁 )、プロパノロール (20 ~480岁)、チモロール(5~50岁)、ニフェ ジピン(20~100岁)、ペラパミル(120~ 480岁)、およびメチルドーパ(65~2000 9)。 更に、ヒドロクロロチアジド(15~ 200号)とアミロリド(5~20号)と本発明の 変換酵素阻容剤(1~200 即)かまたはヒドロ クロロチアジド(15~200岁)とチモロール (5~50♥)と本発明の変換修衆阻害剤(1~ 200甲)との三成分深剤組み合わせが考えられ る。前述した投与抵範囲は、1日当りの使用量 を分割可能にするのに必要な単位ペースを基に して調節するととができる。また、投与盤は、 病気の程度、患者の体低および当業者が認識す るであろうその他のファクターによつて変化し 得る。

ステアリン酸マグネシウム、流動助剤例をはタルクまたはコロイド状二酸化珪素、かよび、崩壊剤例をは澱粉またはニムセル、(Nymcel)、Ac-Di-Sol、エックスプロタブ(Explotab) およびブラストン XL(Plas done XL)の商概名で販売されている物質とともに、1 想またはそれ以上の変性形態の澱粉、燐酸カルシウム、糖例をはラクトース、酸糖品セルロースおよび(または)他の直接に圧縮するとはよつて錠剤を形成して、直接圧縮するととによって錠剤を形成して、増減酸量または例をはドロキシブロビルメチルセルロースでフイルム被覆するととができる。

あるいはまた、活性成分を打錠的に類粒化するととができる。との場合には、活性成分を1 強またはそれ以上の酸粉、燐酸カルシウム、糖 例えばラクトース、微結晶性セルロースまたは 本発明によれば、また、薬学的に許容し得る 補助剤、稀釈剤または担体と混合した式(I)の化 合物またはその薬学的に許容し得る塩またはエ ステルの好適には80塩塩メより少なくそして より好適には50mm メリンなく例えば1~ 20重量メからなる薬学的組成物が提供される。

このように、化合物は、錠剤、カブセル、糖剤、坐剤、懸剤液、溶液、注射液、移植剤、局所剤例えば経皮製剤例えばゲル、クリーム、軟質、エーロソルまたは重合体系、または吸入形限例えばエーロソルまたは粉末処方物として使用し得る。

食道を経て摂取しそして内容物を胃筋管内に 放出するようになつている組成物が好適である。 従つて、例えば直接に圧縮するととによつて製 造される錠剤が好ましい。との方法においては、 活性成分を、調剤剤例えばステアリン酸または

他の方法として、打錠における中間体として 前述したような粉末、混合物または颗粒を、適 当な例えばゼラチンのカブセルに充填すること ができる。

活性成分の生物学的利用能を改容するためまたは利用能の変化を少なめるために、 化合物を
(a) 適当な溶剤例えばポリエチレングリコー

# 特開昭62-53976 (14)

ル、ゲルカイアー (Gelucaire)、落花生油、 (水素添加)植物油またはみつろうに溶解しそ して次に溶液をゼラチンカブセルに充填すると とができる。

- (b) 他の賦形剤と混合する前に噴錫乾燥または凍結乾燥した形態として製造することができる。
- (c) 他の賦形剤と混合する前にミル処理および(または)微小化して大なる表面積を有する 粉末を製造することができる。
- (d) 裕族となしそして大なる安面積を有する 不活性賦形剤例をはコロイド状二酸化珪素上に 分配することができる。溶剤を蒸発させそして 更に賦形剤を加える。
- (e) 他の賦形剤との混合前にシクロデキストリンとの複合体に形成することができる。との複合体は光安定性の増加を助ける。または

式(I)の化合物のあるものは、水和物または例 えばエタノールのようなアルコールとの溶媒和 物を形成することができ、あるいはまた例えば YがNHである場合は互変異性形態で存在する ことができる。

本発明を更に以下の例によつて説明する。しかしながら、本発明はこれらの例に限定されるものではない、以下の例において、温度はでである。

491 1

5 - (N - (1 - (S) - エトキシカルボニル - 3
- フェニルブロビル) - L - アラニル) - 2,3
- ジヒドロ - 5 - フェニル - 1,3,4 - チアジア ゾール - 2 - (S) - カルボン酸

(a) ベンジル 2,3 - ジヒドロ - 5 - フエニル -1,3,4 - チアジアソール - 2 - カルボキシ レート (f) 更に似形剤と混合する前に例えばポリピニルピロリドン、ポリエチレングリコール、変性セルロース、ヒドロキシブロピルメチルセルロース、尿素、または糖を使用して固溶体にするかまたは共沈満することができる。

エタノール(5 ml)中のペンセンカルポチオイツク酸ヒドラジド(28)およびペンジルグリオキシレート(268)の溶液を窒素下室温で18時間撹拌する。溶剤を蒸発によつて除去して残留物をフランユクロマトグラフィー処理してページュ色の固形物として概記 a) 頃化合物を得る。

質量スペクトルは M<sup>+</sup> 298(基ピーク 163) を示す。

(b) ベンジル 3 - ( N - ( 1 - (8) - エトキシカルボニル - 3 - フエニルプロビル ) - L - アラニル) - 2,3 - ジヒドロ - 5 - フエニル - 1,3,4 - チアジアソール - 2 - (R) - カ

Cie H14 N2 O28 は 298の分子数を必要とする。

ルポキシレート

ジクロロメタン(100ml)中のN-(1-(S) -エトキシカルポニル-3-フェニルプロピル)

# 特開昭62-53976 (15)

- L - アラニン( 3.1 8 ) および 1 - ヒドロキ ンベンソトリアソール( 1.7 8 ) の設押混合物 を、ジクロロメタン( 2 5 ml ) 中の工程(a) の生 成物( 6.8 5 8 ) の溶液で処理する。ジクロロメ タン( 2 0 ml ) 中のジシクロヘキシルカルポジ イミド( 2.2 6 8 ) の溶液を 2 0 分にわたつて加 たそして混合物を 3 案下 3 温で 2 日間提拌する。

懸溺した固体を沪過し、沪液を蒸発させそして残留物をフラッシュクロマトグラフィー処理によつて精製してゴム状物として摂記 b)項生成物(5.238)を得る。

選原子衝撃質量スペクトルは M<sup>+</sup> 5 6 0 ( 基ピーク 9 1 ) を示す。

C31 H33 N3 O5 8 は、559の分子盤を必要とする。
(c) ペンジル 3 - (N - (1 - (8) - エトキシカルポニル - 3 - フエニルプロピル) - L - フラニル) - 2.3 - ジヒドロ - 5 - フエニ

エタノール(20㎡)中の工程(c)からの生成物(0.268)の溶液を、木炭上の10メパラジウム(0.18)で処理しそして加圧容器中で3 気圧の水素下に窒温で3日間斑拌する。触媒を炉去しそして炉液を蒸発させる。残留物をエーテルとともにすりつぶして白色の固形物として機配生成物(0.088)を得る。融点1805~182°

質量スペクトル (FAB)は M<sup>+</sup> 470 (基ピーク234 )を示す。

C24 H27 N3 O5 S は 4 6 9の分子量を必要とする。 例 2

5 - (N - (1 - (S) - エトキシカルボニル - 3
- フェニルブロビル) - L - アラニル) - 2,3
- ジヒドロ - 5 - フェニル - 1,3,4 - チアジア ソール - 2 - (R) - カルボン酸

エタノール ( 1 0 0 ml ) 中の例 1 の工程(ロ)から の生成物 ( 0.438 ) の溶液を、木炭上の 1.0 % ル - 1,3,4 - チアジアソール - 2(S) - カル ボキシレート

アセトニトリル( 5.2 mt ) 中の工程(n)からの生成物( 0.1 68)、ピロリジン( 0.1 6 mt ) および 3 A分子ふるい( 0.2 8 ) の溶液を室温で 3.5 時間競押する。混合物を水に注加しそしてエーテルで抽出し、硫酸マグネシウム上で乾燥しそして蒸発させる。残留物をフラッシュクロマトグラフィー処理してゴム状物として標記c) 項生成物( 0.058)を得る。

速原子循 撃 質 量 スペクトルは M<sup>+</sup> 5 6 0 ( 基ピーク 9 1 ) を示す。

C<sub>11</sub> H<sub>33</sub> N<sub>3</sub> O<sub>5</sub> S は 5 5 9 の 分子 量を 必 要 と す る。

(d) 3 - (N - (1 - (S) - エトキシカルボニル - 3 - フエニルブロピル) - L - アラニル)
 - 2, 3 - ジヒドロ - 5 - フエニル - 1, 3, 4
 - チアジアソール - 2 - (S) - カルボン餃

パラジウム(0.18)で処理しそして加圧容器中において3気圧の水素下に窓温で3日間境押する。触媒を严去しそして戸液を無疑させる。 残留物をエーテルと石油エーテルの混合物(肺点40-60°)とともにすりつぶして旋灰色の非結晶性固形物として採記生成物(0.198)を得る。

質量スペクトル (FAB) は、M<sup>+</sup> 470 ( 基ピーク 234 )を示す。

C24 H27 N3 O3 S は 469 の分子盤を必要とする。 例 3

2,3 - ジヒドロ - 3 - (3 - メルカプト - 1 -オキソプロピル) - 5 - フエニル - 1,3,4 - チアジアソール - 2 - カルボン酸

(a) エチル 2,3 - ジヒドロ - 5 - フェニル -1,3,4 - チアジアソール - 2 - カルボキシ レート

特開昭62-53976 (16)

エタノール(1 ml)中のペンセンカルボチオイツク酸ヒドラジド(Q.4 g.)およびエチルクリオキシレート(Q.4 g.)の溶液を窒温で2時間設押する。溶剤を蒸発によつて除去しそして吸留物をトルエン(x.2 )とともに再蒸発してゴム状物として負記の項生成物(Q.7 g.)を得る。

C11 H12N2 O2S は 236の分子盤を必要とする。

(b) エチル3 - (3 - アセチルチオ - 1 - オキ ソプロピル) - 2,3 - ジヒドロ - 5 - フェ ニル - 1,3,4 - チアジアソール - 2 - カル ポキシレート

トルエン(100㎡)中の工程(a) の生成物(236 8·) の裕液 をポリピニルピリジン(208) および 3 - アセチルチオブロバノイルクロライド

液で満加処理する。混合物を 2 時間にわたつて 電温に加温しそして次に酢酸エチルと水との間 に分配する。水性相を 2N HC& で酸性にしそし て有機相を分離し、水洗し、乾燥しそして蒸発 させて油状物を得る。 得られた油状物を徐々に 結晶化して白色結晶として模配生成物( 0.7 8 ) を得る。 触点 1 4 5 ~ 1 4 6°

C12 H12 N2 O3 S2 に対する元素分析値

C(%) · H(%) N(%) S(%)

計算位: 48.65 4.05 9.46 21.62

突發位: 48.54 4.17 9.49 21.68

例 4

5 - t - ブチル - 3 - ( N - ( 1 - (s) - エトキシカルポニル - 3 - フエニルプロピル ) - L -アラニル ) - 2,3 - ジヒドロ - 1,3,4 - チアジアソール - 2 - (s) - カルポン酸

(a) ベンジル5 - t -プチル - 2.3 - ジヒドロ

(1.78)で処理しそして混合物を窒温で4時間提押する。混合物を戸過しそして戸液を取炭酸ナトリウムの飽和溶液(100㎡)とともに1時間提押する。有機相を分離し、水洗し、乾燥しそして蒸発させてゴム状物を得る。との残留物をフラッシュクロマトグラフィー処理によつて精製して油状物として機能り)項生成物(2.628)を得る。

質量スペクトルは M<sup>+</sup> 366 (基ピーク 163) を示す。

C16 H18 N2 O4 S2 は 3 6 6 の分子 盤を必要とする。
(c) 2,3 - ジェドロ・3 - (3 - メルカプト・1 - オキソプロピル) - 5 - フェニル・1,3,4 - チアジアソール・2 - カルボン酸メタノール(20 ml)中の工程(b)の生成物(2,6 8)の溶液を窒素下で OPに冷却しそして水(8 ml)中の水酸化カリウム(1,4 2 8)の浴

- 1, 3, 4 - チアジアソール - 2 - カルポキシレート

エタノール(15㎡)中のも・ブチルカルボチオイツク酸ヒドラジド(078)かよびペンジルグリオキシレート(18)の裕液を、窒素下で16時間投弁する。 溶剤を蒸発によつて除失しそして残留物をフラッシュクロマトグラフィー処理(石油エーテル/酢酸エチル溶糕剤)によつて特製してゴム状物として模記。) 頂生成物(118)を待る。

(b) ベンジル5・セーブチル・3・(N・(1)・(s)・エトキシカルボニル・3・フニニルブロビル)・L・アラニル)・2,3・ジヒドロ・1,3,4・チアジアゾール・2・(F)・カルボキシレート

ジクロロメタン(40元)中のN-(1-(S) - エトキシカルボニル-3-フエニルブロビル)

質はスペクトル (FAB)は、M<sup>+</sup> 540( 茲ピー クタ1 )を示す。

Czo Har Na Oa S は 5 3 9 の分子はを必要とする。

(c) ベンジル 5 - t - ブチル - 3 - ( N - ( 1 - (s) - エトキシカルボニル - 3 - フエニルプロピル) - L - アラニル) - 2,3 - ジヒドロ-1,3,4 - チアジアソール - 2 - (s) -

- チアジアソール - 2 - (8) - カルボン酸 エタノール (100ml) 中の工程 (c) からの生成物 (0.678) の溶液を、炭素上の10 8 パラジウム (0.68) で処理しそして混合物を水素の 一気圧下で16時間 旋拌する。 触媒を戸邉によって除去しそして戸液を蒸発によって約2 mlの容量まで減少させる。 溶液を冷却して、 白色結晶として類配生成物 (0.38)が得られる。 触点 165~168°

C22 H31 N3 O5 8 に対する元素分析値

 C(名)
 H(名)
 N(名)
 8(名)

 計算值:
 58.80
 6.90
 9.35
 7.13

 実験値:
 58.87
 6.89
 9.34
 7.21

質量スペクトル ( FAB ) は、 M<sup>+</sup> 450 ( 基ピーク 234 ) を示す。

CzzHaiNaOa8は449の分子盤を必要とする。 例 5 カルポキシレート

を燥了セトニトリル(30㎡)中の工程(b)からの生成物(10g)およびピロリジン(1g)の溶液を、 度砕した3A分子よるいで処理してして混合物を窓温で6時間減拌する。 輝発性物質を蒸発によつて除去しそしてフラッシュクロマトグラフィー処理(石油エーテル/酢酸エテル溶解剤)によつてより極性の S, S, R 異性体から S, S, S 異性体を分離する。 嬰記 ウ頃生成物( Q 4 g)がきれいなゴム状物として単離される。

質量スペクトルは M<sup>+</sup> 539 ( 茲ピーク 234) を示す。

C28 H37 N3 Os 8 は 5 3 9 の分子益を必要とする。
(d) 5 - t - ブチル - 3 - (N - (1 - (S) - エトキシカルボニル - 3 - フェニルブロビル)
- L - フラニル ) - 2,3 - ジヒドロ - 1,3.4

5 - t - ブチル - 5 - ( N² - ( 1 - (S) - カルボ キシ - 5 - フエニルブロビル ) - L - リシル ) - 2,3 - ジヒドロ - 1,3,4 - チアジアソール -2 - (S) - カルボン簡

(a) ベンジル2 - ヒドロキシ - 4 - フェニルブ タノエート

能酸エチル(64ml)中の2-ヒドロキシー4-フェニルブタン酸(20.48)、トリエチルアミン(15.9ml)かよび臭化ペンジル(1275ml)の溶液を、16時間加熱湿流する。溶液を冷却して水とエーテルの混合物に注加する。分離した有機抽出液を飽和重炭酸ナトリウム溶液がよび水で洗滌し、流酸マグキシウム上で乾燥したで洗滌し、流酸を蒸発させそして残留物をフランシュクロマトグラフィー処理(石油とフランシュクロマトが強力)によりでで、148)で、148)で、148)中で、148)中の治状物として限記の項生成物(148)

特開昭62-53976 (18)

を得る。

Ci7 His Os は 270 の分子 監を必要とする。

(b) N<sup>6</sup>-ベンジルオキシカルボニル・N<sup>2</sup>-(1
 -(S)-ベンジルオキシカルボニル・3-フエニルブロビル)-L-リジン塩酸塩

ジクロロメタン(136㎡)中の工程(1)からの 生成物(13.88)およびピリジン(66㎡)の 裕液を、窒素下で0.5時間にわたつて5℃に冷 却したジクロロメタン(136㎡)中のトリフル オロメタンスルホン酸無水物(129㎡)の撹拌 溶液に加える。更に0.5時間後に、溶液を水洗 し、硫酸マグネシウム上で乾燥し、炉過しそし て戸液を蒸発させる。

残留物をジクロロメタン(136ml)にとりそ してジクロロメタン(136ml)中のN°- ペンジ

C31H3e N2Oe は532の分子世を必要とする。

(c) ベンジル 3 - ( Nº - ベンジルオキシカルボ ニル - N² - ( 1 - (S) - ベンジルオキシカル ボニル - 3 - フエニルブロピル ) - L - リ シル ) - 5 - t - プチル - 2,3 - ジヒドロ - 1,3,4 - チアジアゾール - 2 - (F) - カル ボキシレート

ジクロロメタン(85ml)中の工程(0)からの88年成物(5.688)および1-ヒドロキシベンソトリアゾール(1.358)の攪拌溶液をジクロロメタン(60ml)中の例4、工程(a)の生成物(5.878)の溶液で処理する。ジクロロメタン(85ml)中のジシクロヘキシルカルボジイはド(218)の溶液を5分にわたつて加えそして混合物を窒素下において窒温で18時間位拌する。トリエチルアミン(1.4ml)を加えそして懸滴した固形物を声過によつて除去する。

ルオキシカルボニル・L・リジンセ・ブチルエステル(1558) かよひトリエチルアミン(65 ml) の溶液に加える。混合物を選認で 1 時間股件し、2.5 時間加熱選流し、冷却し、水洗し、硫酸マグネシウム上で乾燥しそして評過する。

戸液を蒸発させそして残留物をフラッシュクロマトグラフィー処理(エーテル/石油エーテル溶離剤)によつて精製してより値性の 8 8 段性体を単離する。

エーテル(15 ml)中のSSt・ブチルエス ナル(058)の溶液を +5° に冷却しそして塩 化水米で2時間飽和する。溶液を窒温で更に18 時間選押し次いで溶剤を凝発によつて除去する。 残留物をエーテル中ですりつぶして白色の歯形 物として像配り頃生成物(0398)を得る。

選原子衡整質数スペクトルは、M<sup>+</sup>533(基ピーク91)を示す。

戸液を蒸発させそして残留物をフラッシュクロマトグラフィー処理によつて精製して油状物として機配の項生成物 (2.1 g)を得る。

速原子衝撃質なスペクトルは、M<sup>+</sup>793 (基ピーク91)を示す。

C46 Hs2 N4 O7S は、792 の分子盤を必要とする。

(d) ベンジル 3 - ( N<sup>4</sup> - ベンジルオキシカルボ ニル - N<sup>2</sup> - ( 1 - (S) - ベンジルオキシカル ボニル - 3 - フエニルブロピル) - L - リ シル) - 5 - t - ブチル - 2,3 - ジヒドロ - 1,3,4 - チアジアソール - 2 - (S) - カル ボキシレート

乾燥アセトニトリル(60㎡)中の工程(c)の生成物(218)およびピロリジン(16㎡)の容液を、単砕した3A分子よるいで処理しそして混合物を窒累下において窒温で24時間提供する。弾発性物質を蒸発によつて除去しそし

## 特開昭62-53976 (19)

て 8 8 8 異性体をフラッシュクロマトグラフィー処理によつてより極性の 8 8 R 異性体から分離する。 8 8 8 原記 d) 頂生成物 (0.478) がきれいな油状物として単難される。

速原子衝撃質量スペクトルは M<sup>+</sup> 793 ( 基ピ ーク9 1 )を示す。

C45 H52 N4 O7 S は 7 9 2 の分子母を必要とする。
(a) 5 - t - ブチル - 3 - ( N² - ( 1 - (S) - カルボキシ - 3 - フエニルブロピル ) - L - リシル ) - 2,3 - ジヒドロ - 1,3,4 - チア

エタノール(90ml)中の工程(d)からの生成物(1.18)の溶液を、炭素上の10 8パラジウム(0.98)で処理しそして混合物を1 気圧の水業下で1時間提拌する。 触媒を沪過によつて除去しそして沪液を蒸発させる。 残留物をテトラヒドロフランとエタノールの混合物から再結晶せ

NMR、CDC& 8 : 1.0(3H,t), 1.32(3H,t), 1.5(2H,m),
2.0(2H,m), 4.3(2H,m), 5.12(1H,t)

(b) N-(1-エトキシカルポニルプチル)-

しめて白色の固形物として観記生成物(Q.248) を得る。 融点: 180~190° で徐々に分解する。 C23H34N4Os S・Q.77 H20 に対する元素分析値

C(%) H(%) N(%) S(%) H<sub>2</sub>O(%)

計算值: 56.11 7.23 11.39 6.51 2.82

突験位: 55.86 6.97 11.24 6.56 2.83

速原子衝撃質量スペクトルは M<sup>+</sup> 479 ( 基ピーク 8 4 ) を示す。

C22H34N4OsSは478の分子ほを必要とする。例6
5-t-プチル-3-[N-(1-S)-エトキシカルポニルプチル)-L-アラニル]-2,3
-ジヒドロ-1,3,4-チアジアゾール-2-(S)
-カルポン酸

(a) エチル2 - (〔(トリフルオロメチル)ス ルホニル〕オキシ)ペンタノエート窓業下において、トリフルオロメタンスルホ

L-アラニンペンジルエステル
L-アラニンペンジルエステル塩酸塩 (10.0 g)を、トリエチルアミンを使用してジクロロメタン中で遊離塩基に変換する。得られた混合物を蒸発乾涸しそして残留物をジエチルエーテルで数回スラリー化する。合したエーテル溶液を蒸発乾涸して油状物として遊離塩茲を得る。

この油状物をジクロロメタン(200㎡)に溶解しそしてトリエチルアミン(7.28)を加える。ジクロロメタン中の工程(a)からの生成物(1288)の溶液を30分にわたつて済加しながら、得られた確なを窒素下で窓温で焼拌する。得られた混合物を室温で2時間、湿流下で2時間破拌し次いで蒸発乾燥して油状残留物を得る。これを、溶離剤として60~80°の石油エーテル/ジエテルエーテル(5:1)を使用してシリカ上でフランシュクロマトグラフィー処理することによ

特開昭62-53976(20)

り特製して溶盤の履序で R,S (4.8 g、3 4 %) お よび 8,S (4.7 g、3 3 %) ジアステレオ 異性体を 待る。

R,8

NMR、CDC& 3:09(3H,t)、1.24(3H,t)、1.30(3H,d)

1.38(2H,m)、1.6(2H,m)、3.27(1H,t)

3.4(1H,q)、4.12(2H,m)、5.15(2H,q)

7.35(5H,8)

8,8

NMR、CDC& 8:0.9(3H,t), 1.28(3H,t), 1.38(3HA)

1.3~1.8(4H,m), 3.28(1H,t)

3.4(1H,q), 4.18(2H,m), 5.17(2H,q)

7.35(5H,8)

(c) N - (1 - (S) - エトキシカルポニルブチル) - L - アラニン

(0.628) および1-ヒドロキシベンソトリアソール(0.458) の混合物を、ベンジル5-もープテル-2,3-ジヒドロ-1,3,4-チアジアソール-2-カルボキシレート(1.68)とともに30分間段押する。次にジシクロヘキシルカルボジイミド(0.68)を加えそして得られた混合物を18時間軽押し、評過しそして評液を発発で過する。残留物を、溶離剤としてジェテルエーテル/石油エーテル(60-80°)(1:1)を使用してシリカ上でカラムクロマトグラフィー処理するととにより得製して必要なジェステル(1.18)を抽状物として得る。

NMR、CDC4, 8:0.9(3H,t), 1.2~1.7(19H,m)

3.3(1H,t), 42(3H,m), 52(2H,q)

618(1H,s), 7.35(5H,s)

(e) ベンジル 5 - t - ブチル - 3 - (N - (1 - (S) - エトキシカルボニルブチル) - L -

を、木炭上の108パラジウム(Q.68)上において3気圧で室温で30分水素添加する。 触媒を戸過によつて除去しそして戸液を殆んど蒸発
乾涸する。 残留物をジェチルエーテルでスラリー化しそして白色の固形物を戸去しそして乾燥して必要な生成物(3.88)を得る。 ぬ点153~154°

Cto Hig N O4 に対する元素分析値

C(知 H(知 N(知 N(知 N(知 ) N

(d) ベンジル 5 - t - ブチル - 3 - (N - (1 - (s) - エトキシカルボニルブチル) - L - アラニル) - 2,3 - ジヒドロ - 1,3,4 - チアジアソール - 2 - (以 - カルボキシレート窒素下窒温において、乾燥ジクロロメタン(125ml) 中の工程(c)からの 8,8 アミノ酸

アラニル ) - 2,3 - ジヒドロ - 1,3,4 - チ

アジアソール・2・(B) - カルボキシレート 窒素下において、ピロリジン(1.5 ml)を8.8.8.R エステル(工程(d))(1.6 g)の溶液に加えそし て得られた溶液を室盤で2 4 時間競拌する。そ のようにして得られた8.8.8.R および8.8.8 エス テルの1:1 混合物を、溶凝剤として酢酸エチ ル/石油エーテル(60~80°)(1:3)を使用 してシリカ上でフランシュクロマトグラフィー 処理するととにより分離してそれぞれの異性体 0.65 g を得る。8.8.8. 異性体は再循組する。そ

NMR CDC2, 8:09(3H,t), 12-1.7(19H,m)

3.5(1H,t), 42(3H,m), 5.17(2H,s)

6.18(1H,s), 7.35(5H,s)

の結果、全変換率は81%であつた。

ま) 5 - t - ブチル - 3 - (N - (1 - (S) - エトキシカルボニルブチル) - L - アラニル)

特開昭62-53976(21)

- 2,3 - ジヒドロ - 1,3,4 - チアジアゾール - 2 - (S) - カルボン酸

エタノール(500ml)中の工程(e)からの8.8.8 ベンジルエステル(1.88)を、大気圧および電温で未炭上の10 %パラジウム(1.88)上で5時間水素添加する。 映媒を評過によつて除去しそして評液を蒸発乾涸する。 残留物をエーテル /石油エーテル(60~80°)の1:1混合物とともにすりつぶして必要な酸(1.38)を白色の 図形物として得る。 触点 183~185°

C17 H29 N3 O5 S・2.5 H2 O に 対 す る 元 素 分 析 値

	C (%)	H (96)	N (%)	8 (%)
計算位:	47.22	7.87	9.7 2	7.41
寒 験 値:	47.13	7.89	9.31	7.1 2

**例** 7

5 - ( N - ( 1 - (8) - エトキシカルポニル - 3 - フエニルブロビル ) - L - アラニル ) - 2,3 ·

ペンゼン(100㎡) 中の工程(a)の生成物
(2008) およびプロモ酢酸(1298) の溶液
を、窒素下室温で18時間競拌する。得られた
沈酸を沪去しそしてエーテルで洗滌して白色固
形物として傾記 b)項化合物(28.69) を得る。
融点157~158°

(c) ( ( ( 4 - ( メチルチオ ) フェニル ) チォ キソメチル ) チオ ) 酢酸 .

硫化水素をメタノール(250ml)中の工程(b). の生成物(25.08)の溶液に通しそして氷浴中で3時間冷却する。

0°で18時間放置した後、溶剤を放圧下で除去しそして残留物を水とともにすりつぶす。 悶形物を芦去しそして石油エーテルから再結晶せしめて赤色の結晶性固形物として際記 c)項化合物(14.78)を得る。 般点 117°

(d) 4-(メチルチオ)フエニルカルポチオイ

- ジヒドロ- 5 - ( 4 - ( メチルチオ ) フェニル ) - 1,3,4 - チアジアゾール - 2 - (S) - カルポン酸

(a) 1 - ( (4 - (メチルチオ)フェニル)チ オキソメチル)ピロリジン

4 - (メチルチオ)ベンズアルデヒド(50.09) および硫黄(15.8 gi)の混合物を 0°に冷却しそ してピロリジン(41.1 ml)を30分間にわたつ て加える。添加完了後、全体を1.5時間加減選 流する。混合物を温かいうちに、エタノール (250 ml)に注加しそして得られた固形物を沪 去する。エタノールから再結晶せしめて淡黄褐 色の結晶性固形物として標記の項化合物(71.39) を得る。触点116.5~118°

(b) 4 - (4 - (メチルチオ)フェニル) - 4- (ピロリジニウム - 1 - イリデン) - 3- チオブタン酸プロマイド

ンク酸ヒドラジド

メタノール(200ml)中の工程(c)の生成物
(15.08)の溶液に、水性水酸化カリウム(1M、58.0ml)を加え次いでヒドラジンー水化物(3.1ml)を30分にわたり滴加する。室温で1時間提拌した後、混合物を濃塩酸で酸性にしてpH5にする。 得られた沈澱を炉去しそしてエタノールから再結晶せしめて淡黄色の板状物として標記の項化合物(9.98)を得る。 敵点152~153°

(e) t-ブチル2,3-ジヒドロ-5-(4-(メチルチオ)フエニル)-1,3,4-チア ジアゾール-2-カルポキシレート

メタノール(100ml)中において窒果下窒温 で工程(d) の生成物(308)を t - ブチルグリオ キシレート(208)とともに 1 8 時間政弁する。 混合物を蒸発させそして残留物をフランシュク

特開昭62-53976(22)

ロマトグラフィー処型(1:3のエーテル/石油エーテル)するととにより精製して淡黄色の 固形物として摂配 e)項化合物(3.98)を得る。 厳点71~72°

(f) t-ブチル3-(N-(1-(S)-エトキシカルボニル-3-フエニルブロピル)-L
-アラニル)-2,3-ジヒドロ-5-(4
-(メチルチオ)フエニル)-1,3,4-チアジアゾール-2-(S)-カルボキシレート例1の工程(b)および(c)の方法と同様な方法によつて工程(e)の生成物およびN-(1-(S)-エトキシカルボニル-3-フエニルブロビル)-L-アラニンから黄色の油状物として製造する。質量スペクトル(FAB)は、M+572(基ピーク234)を示す。

Czo H37 N3 O5 S2 は 5 7 1 を必要とする。

(g) 3 - (N - (1 - (S) - エトキシカルポニル

- 5 - フェニル - 1,3,4 - チアジアゾール - 2 - (B) - カルポキシレート―水和物

 (a) ベンジル3 - (3-アセチルチオ-2-(8) -メチル-1-オキソプロピル) - 2,3 -ジヒドロ-5-フエニル-1,3,4-チアジ アゾール-2-カルボキシレート

ックロロメタン (30ml) 中の3-アセチルチオ-2-(S)-メチルブロバノイルクロライド (2.38)を5分間にわたつて、ジクロロメタン (60ml) 中の例1 の工程(a) の生成物 (3.68) かよびポリピニルピリジン (2.48) の攪拌混合物に加える。混合物を窒温で20時間撹拌し、次ので3-アセチルチオ-2-(S)-メチルブロライド (1.28)を加える。、混合物を関けて3・次ので2時間撹拌し、炉過しそして戸液を取炭酸ナトリウムの飽和溶液とともに1時間撹拌する。有機相を分離し、水洗し、乾燥しそして蒸

- 3 - フエニルブロビル) - L - アラニル)
- 2,3 - ジヒドロ - 5 - (4 - (メチルチ
オ)フエニル) - 1,3,4 - チアジアソール
- 2 - (S) - カルポン酸

吃燥ジェチルエーテル(50㎡)中の工程(t)からの生成物(1.0g)の溶液を、塩化水素で3時間飽和させる。溶剤を蒸発させそして残留物をクロマトグラフィー処理によつて特契して決策色の固形物として概配化合物(0.1g)を得る。 融点163~164°

C28 H29 N3 O882 · 0.5 H2O に対する元素分析値

 C (名)
 H (名)
 N (名)
 S (名)

 計算位:
 57.25
 57.2
 8.01
 1 2.21

 实験值:
 57.46
 5.53
 8.01
 1 2.14

<del>1</del>71 8

アンモニウム 2,3 - ジヒドロ - 3 - (3 - メルカプト - 2 - (8) - メチル - 1 - オキソプロビル)

発させて ゴム状物を得る。 残留物を、 フラツシュクロマトグラフィー処理によつ て精製して油状物として 概記 o) 項生成物 ( 4.48 ) を得る。

(b) アンモニウム 2,3 - ジヒドロ - 3 - (3 - メルカプト - 2 - (S) - メチル - 1 - オキソプロピル) - 5 - フエニル - 1,3,4 - チアジアソール - 2 - (S) - カルボキシレート

メタノール(50元)中の工程(a)の生成物(288)の溶液を、窒素下において、水(100元)中の水酸化カリウム(1.38)の溶液で満加処理する。混合物を更に4時間抵押し次いでエーテルと水との間に分配する。分離した水性相を2N HCl で酸性にしそしてエーテルで抽出する。有機相を水洗し、乾燥しそして蒸発させて油状物を得る。残留物を逆相HPLCによつて精製して白色の固形物として楔配生成物(0.0238)を得る。酸点194~197°

特開昭 62-53976 (23)

質量スペクトルは、 M<sup>+</sup> 3 1 0 ( 基ピーク 163) を示す。

C13 Hu N2 O3 S2 は 3 1 0 の分子位を必要とする。 例·9

2 - シクロヘキシル - 5,6 - ジヒドロ - 4 - (3- メルカブト - 1 - オキソブロビル) - 4 H -1,3,4 - チアジアジン - 5 - カルボン酸

(a) ベンジル2 - シクロヘキシル - 5,6 - ジヒドロ - 4 H - 1,3,4 - チアジアジン - 5 - カルボキシレート

乾燥ペンゼン(10.2 ml)中の2-プロモブロブ-2-エン酸ペンジルエステル(1.688)の 裕液を、乾燥ジメチルホルムアミド(10 ml)中 のシクロヘキサンカルポチオイツク酸ヒドラジ ド(1.08)に加える。混合物を OPに冷却しそ して窒果の芽囲気下において1,5-ジアザビシ クロ(4,3,0)ノン-5-エン(0.788)を徐

(0.458) およびポリー(4-ビニルピリツン)
(0.88) を、乾燥トルエン(20ml)中の工程(a)の生成物(0.868)の溶液に加える。混合物を窒素の雰囲気下において20時間焼拌する。ジェチルエーテル(30ml)を加えそして混合物を沪過する。戸液を蒸発させそして生成物をフランシュクロマトグラフィー処理によつて精製して淡黄色の油状物として機配り)項生成物(1.058)を得る。

質量スペクトル (FAB)は、M<sup>+</sup> 449 (基ピーク91 )を示す。

C22 H28 N2 O4 S2 は 448 の分子 放を必要とする。

(c) 2 - シクロヘキシル - 5,6 - ジヒドロ - 4 - (3 - メルカプト - 1 - オキソプロピル) - 4 H - 1,3,4 - チアジアジン - 5 - カル ポン酸

メタノール(5.83㎡)中の1M水酸化カリウ

々に添加する間視弁しそして次に 0°で更に 2 0 分徴拌する。酢酸エチル(1 0 0 ml)を加えそし て混合物を塩水で洗滌しそして硫酸マグネンウム上で乾燥する。溶剤を減圧下で蒸発させそし て得られた油状物を溶離剤として酢酸エチル 1 0 多 / 石油エーテル 9 0 多を使用してフランシュクロマトグラフィー処理することにより精 製してピンク色の固形物として優配 a) 項生成物 (1.08)を得る。

賀量スペクトルは、M<sup>+</sup>318(基ピーク91) を示す。

C17H22N2O2S は 318の分子母を必要とする。

 (b) ベンジル4 - (3 - アセチルチオ - 1 - オ キソブロビル) - 2 - シクロヘキシル - 5,6
 - ジヒドロ - 4 H - 1,3,4 - チアジアジン - 5 - カルボキシレート

3-アセチルチオプロパノイルクロライド

ム溶液を、メタノール(10㎡)および水(5㎡)中の工程(D)の生成物(0.87g)の溶液に加える。混合物を設案の劣組以下で2時間提拌する。酢酸を加えそして溶剤を減圧下で蒸発させる。混合物を、溶離剤として1%酢酸/酢酸エチルを使用してフラッシュクロマトグラフィー処理することにより精製して白色の固形物として低配化合物(0.24g)を得る。酸点95~97°

質量スペクトルは、 M+316 ( 基ピーク 156) を示す。

C<sub>13</sub> H<sub>20</sub> N<sub>2</sub> O<sub>3</sub> S<sub>2</sub> は 316 の分子缸を必要とする。 例 1 0

2,3 - ジヒドロ - 3 - (3 - メルカブト - 1 -オキソブロビル) - 5 - フエニル - 1,3,4 - オ キサジアゾール - 2 - カルボン曲

(a) エチル(ペンソイルヒドラジン)アセテー

1

エタノール(50㎡)中のベンソイルヒドラジン(1.48)およびエチルグリオキシレート(1.328)の溶液を、窓温で24時間提押する。溶液を蒸発しそして残留物をエーテルで処理して白色の固形物として銀配a)項生成物(1.88)を得る。 融点 140-143°

- (b) 3 ( アセチルチオ ) プロビオン酸無水物 エーテル( 2 0 ml ) 中の3 ( アセチルチオ) プロピオン酸( 3.4 8 ) の溶液を、水浴で冷却しながら、エーテル中のジンクロヘキシルカル パジイミド( 2.1 8 ) の溶液で満加処理する。 混合物を 1.5 時間提拌し、炉過しそして炉液を 蒸発させて黄色の油状物として模記 b)項生成物( 3.2 8 ) を得る。
- (c) エチル3-(3-アセチルチオ-1-オキ ソプロビル)-2,3-ジヒドロ-5-フエ ニル-1,3,4-オキサジアソール-2-カ

ďΦ

例 11

2,3 - ジヒドロ - 3 - ( 3 - メルカプト - 1 -

ルポキシレート

ビリジン(0.9 ml)中の工程(a)からの生成物(2.6 8) および工程(b)からの租生成物(3.2 8) の混合物を、100°で18時間加熱する。混合物を水に注加しそして酢酸エテルで抽出する。分離した有機抽出液を水、飽和蛋炭酸ナトリウム水溶液、水で洗滌し、乾燥しそして蒸発させる。

烈留物をフランシュクロマトグラフィー処理 によつて特製して黄色の油状物として概記 c)項 生成物 (1.68)を得る。

質性スペクトルは M<sup>+</sup> 350 ( 基ピーク 147 ) を示す。

Cis His N2 Os 8 は 350 の分子質を必要とする。

- (d) 2,3 シヒドロ 3 ( 3 メルカブト -1 - オキソプロビル ) - 5 - フエニル -1.3.4 - オキサシアソール - 2 - カルボン
- オキソプロピル) 5 (4 (トリフルオロ メチル)フエニル) - 1,3,4 - チアジアソール - 2 - カルボン館
- (a) 4 (トリフルオロメチル)フエニルカル ポチオイツク酸ヒドラジド

(b) ペンジル 2,3 - ジヒドロ - 5 - ( 4 - ( )

特開昭 62-53976 (25)

チアジアソール - 2 - カルボキシレート
ベンジルグリオキサレート(0.88)を乾燥
エタノール(30 ml)中の工程(n)からの生成物
(1.08)の溶液に加える。混合物を窒素の芽
囲気下で窒温で5時間提拌する。溶剤を減圧下
で除去しそして生成物をエタノールから結晶化
せしめて白色結晶として概記 b)項生成物(1.48)
を得る。融点99~100.5°

リフルオロメチル ) フエニル ) - 1,3,4 -

(c) ベンジル 3 - 〔 3 - T セチルチオ - 1 - オ キソプロピル〕 - 2,3 - ジヒドロ - 5 -〔 4 - 〔トリフルオロメチル〕フエニル〕 - 1,3,4 - チアジアソール - 2 - カルポキ シレート

3 - アセチルチオプロパノイルクロライド (0.368)、ポリ(4 - ビニルビリジン)(0.89) および工程(0)からの生成物(0.88)を、窒素

そして密剤を減圧下で除去する。生成物を、溶 離剤として酢酸 1 % および酢酸エテル 9 9 %を 使用してフラッシュクロマトグラフイー処理す ることにより精製して該質褐色の固形物として 緑配化合物(0.238)を得る。 啟点 9 3~75°で 軟化。

質量スペクトルは、 M<sup>+</sup> 3 6 4 ( 基ピーク231) を示す。

C<sub>13</sub> H<sub>11</sub> F<sub>3</sub> N<sub>2</sub> O<sub>3</sub> 8<sub>2</sub> は、364 の分子量を必要とする。

(分 1 2

ベンジル4 - (3 - アセチルチオ - 1 - オキソ プロビル) - 5,6 - ジヒドロ - 1 - メチル - 2 - フエニル - 4 H - 1,3,4 - トリアジン - 5 - カルボキシレート

(a) ペンジル 5,6 - ジヒドロ - 1 - メチル - 2- フェニル - 4 H - 1,3,4 - トリアジン -

雰囲気下で乾燥トルエシ(30 wl)中で20時間一緒に提拌する。ジェチルエーテルを加えそして選形物を評去しそしてジェチルエーテルで洗滌する。評液を減圧蒸発させそして得られた生成物をエタノールから結晶化せしめて白色の 留形物として概記 c) 項生成物(0.98) を得る。

放点120~121°

 (d) 2,3 - ジヒドロ - 3 - (3 - メルカプトー 1 - オキソプロピル) - 5 - (4 - (トリ フルオロメチル)フエニル) - 1,3,4 - チ アジアソール - 2 - カルポン酸

メタノール中の水酸化カリウム(1 M、4 9 ml)を、メタノール(1 0 ml) および 水(5 ml)中の工程に) からの生成物(0.81g)の容液に加える。混合物を窒素の雰囲気下において 2 時間批拌する。 氷酢酸を加ま

5 - カルポキシレート

\*乾燥ジメテルホルムアミド(10㎡)中のペンゼンカルボクスイミジック酸 - N・メチルヒドラジドモノヒドロアイオダイド(Q.43g) およびペンゼン(2.5 ㎡)中のペンジル2 - プロマー2 - エノエート(Q.41g)をでに冷却して窒素の雰囲気下で一緒に攪拌する。ジメテルホルムアミド(5 ㎡)中の1,5 - ジアザビシクロ(4,3,0)ノン-5 - エン(Q.4 ㎡)の溶液を徐々に加えそして混合物を10°で更に20分間提拌する。酢酸エテル(100㎡)を加えて砂酸オテル(100㎡)を加て配合物を塩水(30㎡)で洗滌して混合物を塩水(30㎡)で洗滌して砂燥する。溶剤を減に下で酸サストルンジ色の油状物として燥記の頃生成物(Q.46g)を得る。

質盤スペクトルは M<sup>+</sup> 309 ( 菇ピーク91 ) を示す。

特別昭62-53976(26)。

速原子衝撃質量スペクトルは M<sup>+</sup> 310 ( 基ピーク 9 1 )を示す。

C18 H19 N3 O2 は 309 の分子量を必要とする。

(b) ベンジル4 - ( 3 - アセナルチオ - 1 - オ キソプロピル ) - 5,6 - ジヒドロ - 1 - メ チル - 2 - フエニル - 4 H - 1,3,4 - トリ アジン - 5 - カルボキシレート

3-アセチルチオブロパノイルクロライド
(0.258)、ポリ(4-ビニルピリジン)(0.48)
および工程(a)からの生成物を、窒素の雰囲気下
乾燥トルエン(20㎡)中で一緒に24時間脱
拌する。ジェチルエーテル(20㎡)を加えそ
して固形物を戸去しそしてジェチルエーテルで
洗練する。戸液を減圧下で蒸発させる。 得られ
た油状物を、溶離剤として酢酸エチル10%/
石油エーテル90%を使用してフランシュクロマトグラフィー処理によつて複製してとは(色

の油状物として限記化合物(Q118)を得る。 質量スペクトルは、M+439(基ピーク93) を示す。

C23 H26 N3 O48 は、439の分子版を必要とする。 NMR、CDC43 &:1.84(8,3H)、231(8)、235-335(m)、 441(m,1H)、515(m)、7.08-7.51(m)

例 6 に配収した方法によって次の化合物を適当な出発物質から製造した。

*6*70 1 3

5 - t - ブチル - 3 - (N - (1 - (2) - エトキシカルボニルブチル) - L - アラニル) - 2,3
- ジヒドロ - 1,3,4 - チアジアソール - 2 - (R)
- カルボン酸

啟点 67~69°

C17 H29 N3 O5 B・2 H2 O に対する元素分析値

 C (気)
 H (気)
 N (気)
 S (気)

 計算値:
 48.22
 7.80
 9.93
 7.57

 実験値:
 48.37
 7.99
 9.42
 7.2

例 14

5 - t - プチル - 3 - ( N - ( 1 - (R) - エトキ シカルポニルプチル ) - L - アラニル ) - 2,3 - ジヒドロ - 1,3,4 - チアジアゾール - 2 - (R) - カルポン酸

股点 67~69°

C17 H2 ® N3 O8 B · 0.5 H2 O に対する元素分析値

 C (名)
 H (名)
 N (名)
 8 (名)

 計算値:
 51.52
 7.58
 10.61
 8.08

 実験値:
 51.44
 7.52
 10.38
 7.79

例 15

5 - t - ブチル - 5 - ( N - ( 1 - (R) - エトキ シカルポニルブチル ) - L - アラニル ) - 2,5 - ジヒドロ - 1,3,4 - チアジアソール - 2 - (B) - カルポン酸

融点124-125°

C17 H29 N3 O68 に対する元衆分析位

C (%) H (%) N (%) S (%) 計算値: 52.71 7.49 10.85 827 実験値: 52.46 7.63 10.77 8.07

例5の方法によつて(適当な出発物質を使用 して)次の化合物を製造した。

例 16

3 - (N-(1-(S)-カルボキシ-3-フェニルプロビル) - L-アラニル) - 2,3-ジヒドロ-5-フェニル-1,3,4-チアジアソール-2-(S)-カルボン酸

融点 151° で軟化、165-170° で分解。 速原子衝撃質量スペクトルは、M<sup>+</sup>442 ( 芸 ビーク 9 1 )を示す。

C22 H23 N3 Os 8 は 4 4 1 の分子 配を必要とする。

例 17

5 - t - ブチル - 3 - (N - (1 - (8) - カルポ キシ - 3 - フェニルプロビル) - L - アラニル) - 2,3 - ジヒドロ - 1,3,4 - チアジアゾール -2 - (8) - カルボン酸

殿点 161°で軟化、179-184°で分解。

C<sub>20</sub> H<sub>27</sub> N<sub>3</sub> O<sub>6</sub> S は 421 の分子量を必要とする。

671 18

5 - t - ブチル - 3 - ( N - ( 1 - (S) - カルボ キシブチル ) - L - アラニル ) - 2,3 - ジヒド ロ - 1,3,4 - チアジアゾール - 2 - (S) - カルボ ン酸

股点 156~159°

例4の方法によつて(適当な出発物質を使用して)次の化合物を製造した。

例. 22

5 - ( N - ( 1 - (s) - エトキシカルボニル - 3
- フエニルブロピル ) - L - アラニル ) - 2,3
- ジヒドロ - 5 - メチル - 1,3,4 - チアジアソ
-ル - 2 - (s) - カルボン酸

股点161~162°

例 23

5 - t - プチル - 3 - ( N\*- ( 1 - (S) - エトキ シカルポニル - 3 - フエニルプロピル) - L -リシル) - 2,3 - ジヒドロ - 1,3,4 - チアジア ソール - 2 - (S) - カルポン酸塩酸塩

テトラヒドロフラン(20m)および水(20ml)中の5-t-ブチル-3-(N³-(1-(s)-エトキシカルポニル-3-フエニルブロピル) - エトキシカルポニル-3-フエニルブロピル) - レーリシル)-2,3-ジヒドロ-1,3,4-チアジアゾール-2-(s)-カルポン酸(例4の方法によつて適当な出発物質を使用することによ 671 1 9

5 - シクロヘキシル - 3 - (N - (1 - (S) - エトキシカルボニル - 3 - フエニルブロビル) -L - アラニル) - 2,3 - ジヒドロ - 1,3,4 - チアジアゾール - 2 - (S) - カルボン酸

啟点136~138°

9月 2 0

3 - (N - (1 - (8) - エトキシカルボニル - 3
- フエニルブロピル) - L - アラニル) - 2,3
- ジヒドロ - 5 - (ピリジン - 3 - イル) 1,3,4 - チアジアゾール - 2 - (8) - カルボン酸

融点160-163°(約140°で軟化)

例 2 1

3 - (N-(1-(S)-エトキシカルボニル-3 - フエニルブロピル) - L - アラニル) - 2,3 - ジヒドロ-5 - イソプロピル-1,3,4 - チア ジアソール-2 - (S) - カルボン酸

つて製造した Q.9 7 8 )の溶液を、1 N塩酸(3.8 ml) で処理する。溶剤を蒸発させそして残留物をジクロロメタンおよびトルエンの混合物にとる。溶剤を蒸発によつて除去して白色の固体として優配生成物(Q.9 8 )を得る。

質量スペクトル(PAB)は M<sup>+</sup>507( 基ピー ク84)を示す。

C25 H36 N4 O68 は 506 の分子 世を必要とする。例 2 4
5 - t - ブチル - 3 - [ N - ( 1 - (S) - エトキシカルポニル - 3 - フエニルブロビル ) - L - アラニル ) - 2,3 - ジヒドロ - 1,3,4 - チアジアソール - 2 - (F) - カルポン酸

例4の工程(d)の方法によつて例4の工程(b)の 生成物から製造した。 触点 6 0 - 63°

例 25

3 - ( N - ( 1 - (8) - エトキシカルポニル - 3

特開昭62-53976 (28)

- フェニルブロビル) - L - アラニル) - 2,3 - ジヒドロ - 5 - (モルホリン - 4 - イル) -1,3,4 - チアジアソール - 2 - (8) - カルポン酸 マレイン酸塩

適当な出発物質を使用して例3の方法によって次の化合物を製造した。

質量スペクトルは M<sup>+</sup>319 ( 基ピーク116 ) を示す。

C11 H17 N3 O4 82 は 319 の分子位を必要とする。 例 2 9

2,3 - ジヒドロ - 3 - (3 - メルカプト - 1 -オキソプロピル) - 5 - (2 - メチルフエニル) - 1,3,4 - チアジアゾール - 2 - カルボン設 磁点 1 1 8 ~ 1 2 0°

例 30

5 - (フラン・2 - イル) - 2,3 - ジヒドロ・3 - (3 - メルカプト - 1 - オキソプロピル)
- 1,3,4 - チアジアゾール - 2 - カルボン酸
磁点 105 - 108°

例 3 1

エチル 3 - ( 3 - アセチルチオ - 1 - オキソブロビル ) - 5 - ( 4 - クロロフエニル ) - 2, 3 - ジヒドロ - 1, 3, 4 - チアジアソール - 2 - カ

91 2 6

5 - t - ブチル - 2,3 - ジヒドロ - 3 - (3 -メルカプト - 1 - オキソプロピル) - 1,3,4 -チアジアソール - 2 - カルボン酸

啟点128°

例 27

**触点164°** 

例 28

エチル 3 - ( 3 - アセチルチオ - 1 - オキソブロビル ) - 2,3 - ジヒドロ - 5 - メチルアミノ
- 1,3,4 - チアジアソール - 2 - カルボキシレ

**融点102~103°** 

ルポキシレート .

例3の工程(A) および(A) の方法と類似した方法 によつて製造した。生成物はきれいなゴム状物 として単離される。

化合物のNMRスペクトル (CDC4) は、8 7.50 (4H、q、芳香族 CH)、デルタ 2.34 (3H、8、-8COCH3) およびデルタ 6.30 (1H、8、複杂環式 CH) において特有のピークを示す。

例 3 2

ベンジル 3 - ( 3 - 7 セチルチオ - 1 - オキソプロピル ) - 5 - ベンジル - 2,3 - ジヒドロー1,3,4 - チアジアソール - 2 - カルボキシレー

辺当な出発物質を使用して例3の工程(のおよび(のの方法によつて製造した。生成物は油状物として単型される。

NMR スペクトル (CDC4) はデルタ &17(1H、

特開昭62-53976 (29)

.8、複数形式CE)において特有のシグナルを示す。

例 33

ペンジル3 - (3 - アセチルチオ - 1 - オキソフロビル) - 2,3 - ジヒドロ - 5 - (2 - フエニルエチル) - 1,3,4 - チアジアソール・2 - カルポキシレート

例3の工程(a) および(b) の方法と類似した方法によって製造した。生成物は油状物として単盤される。

NMRスペクトル (CDC&) は、デルタ 6.10(1H、 8、 複素環式 CH ) において特有の シグナルを 示す。

例 3 4

エチル3 - (3 - アセチルチオ - 1 - オキソブロビル) - 2,3 - ジヒドロ - 5 - (ナフタレン- 2 - イル) - 1,3,4 - チアジアソール - 2 -

物および3-アセチルチオプロパノイルクロライドから製造した。 厳点107~1 0 8°

質量スペクトル ( PAB ) は <sup>+</sup>M 4 1 7 ( 基ピー ク 2 1 3 ) を示す。

C<sub>20</sub> H<sub>20</sub> N<sub>2</sub> O<sub>4</sub> S<sub>2</sub> は 416の分子値を必要とする。 例 35

5 - (アダマント - 1 - イル) - 2,3 - ジヒドロ - 3 - (3 - メルカブト - 1 - オキソプロピル) - 1,3,4 - チアジアソール - 2 - カルボン酸

(a) メチル1-アダマンタンカルポジテオエー ト

乾燥ペンゼン中の1-アダマンタンカルボン 図クロライド(9.08)および2,4-ビス・メ チルチオ-1,2,3,4-ジチアホスフエタン・ 2,4-ジサルファイド(12,98)の混合物を、 5時間加納選猟する。溶剤を蒸発させそして残 カルポキシレート

(a) ナフタレン・2 - カルポチオイツク酸ヒド ラジド

例7の工程(回、(D)、(c) かよび(d) の方法によって適当な出発物質から製造した。 融点 166-167°

(b) エチル 2,3-ジヒドロ-5-(ナフタレン-2-イル)-1,3,4-チアジアゾール-2-カルボキシレート

例3の工程(a)の方法によつて工程(a)の生成物 およびエチルグリオキシレートから製造する。 粗生成物は更に精製するととなしに使用する。

(c) エチル3 - (3 - アセチルチオ - 1 - オキ ソプロピル) - 2,3 - ジヒドロ - 5 - (ナ フタレン - 2 - イル) - 1,3,4 - チアジア ソール - 2 - カルポキシレート

例3の工程(のの方法によつて工程(の)の祖生成

留物をフラッシュクロマトグラフィー処理によって特製して競色の協形物として協記。)項生成物( 4.2 g )を得る。 磁点 64.5~66°

(b) アダマンタン - 1 - カルボチオイツク酸ヒ ドラジド

メタノール(50 ml)中の工程(4)の生成物
(18)の溶液をヒドラジン水和物(0.38)
で処理しそして混合物を窒温で1時間設押する。
溶剤を蒸発させ、残留物を水とともにすりつよ
しそしてpHを7に関節して白色の固形物とし
て概記 b)項生成物(0.88)を得る。 触点 204
~206°

(c) エチル5 - (アダマント - 1 - イル) -2,3 - ジヒドロ - 1,3,4 - チアジアゾール - 2 - カルボキシレート

工程(b) の生成物を例3 の工程(a) の方法によつ てエチルグリオキシレートで処理して油状物と

特開昭62-53970(30)

して観記 c)項生成物(1.58)を得る。

(a) エチル5 - (アダマント - 1 - イル) - 2,3 - ジヒドロ - 3 - (3 - メルカブト - 1 - オキソブロピル) - 1,3,4 - チアジアソール - 2 - カルポキシレート

工程(c) の租生成物を例3 の工程(b) の方法によって3 - アセチルチオプロパノイルクロライドで処理して油状物として概記 d) 項生成物を得る。 質量スペクトル (FAB)は M<sup>+</sup> 425 (基ビーク221)を示す。

CmHzs Nz O4 Sz は 424 の分子盤を必要とする。

(e) 5 - (アダマント・1 - イル) - 2,3 - ジ ヒドロ - 3 - (3 - メルカプト - 1 - オキ ソプロピル) - 1,3,4 - チアジアソール -2 - カルボン酸

工程(d)の生成物を例3の工程(c)の方法によって水酸化カリウムで処理して白色の固形物とし

残留物をエーテルとともにすりつぶして白色 の固体として概記化合物 ( Q 5 8 )を得る。 融点 150~153°

適当な出発物質を使用して例36の方法によって次の化合物を製造した。

例 37

5 - シクロヘキシル・2,5 - ジヒドロ-3 -(3 - メルカブト - 1 - オキソブロピル) -1,3,4 - チアジアソール - 2 - カルポン酸ジシ クロヘキシルアミン塩

融点174~176°.

**6**91 38

2,3 - ジヒドロ - 3 - (3 - メルカプト - 1 - オキソプロピル) - 5 - メチルチオ - 1,3,4 -チアジアソール - 2 - カルポン酸ジシクロヘキ シルアミン塩

股点 150~153°

て標記生成物を得る。 触点 183~184°

. 質性スペクトル (FAB)は、M<sup>+</sup>355 (基ピーク221 )を示す。

C<sub>18</sub> H<sub>22</sub> N<sub>2</sub> O<sub>3</sub> S<sub>2</sub> は 354 の分子量を必要とする。 例 36

2,3 - ジヒドロ・3 - (3 - メルカプト・1 -オキソプロピル) - 5 - メチル - 1,3,4 - チア ジアゾール - 2 - カルポン酸ジシクロヘキシル アミン塩

エーテル(10㎡)中のジシクロへキシルア
ミン(0.5㎡)の溶液を、エーテル(20㎡)
中の 2.3 - ジヒドロ - 3 - (3 - メルカブト - 1 - オキソブロビル) - 5 - メテル - 1,3,4 - テアジアゾール - 2 - カルボン酸(0.5g)
(例 3 の方法によつて適当な出発物質から製造した)の溶液に加える。溶剤を蒸発によつて除去する。

49i 3 9

ベンジル 3 - ( N - ( 1 - (s) - エトキシカルボ ニル - 3 - フエニルブロビル ) - L - アラニル ) - 2,3 - ジヒドロ - 5 - メチルチオ - 1,3,4 -チアジアソール - 2 - (s) - カルボキシレート

例1 の方法と同様な方法によつて適当な出発 物質から製造した。生成物はきれいなコム状物 として単雌される。

化合物のNMRスペクトルは、デルタ 2.5 5 (3 H、8、-8 C H3) かよび 6.3 2 (1 H、8、複業環 式 CH ) において特有のシグナルを示す。

アンギオテンシン変換酵素の阻害剤の試験皆内

(HHL)を使用する以外はクシュマンおよびチ

試験

ュングの方法(1971年)に基くものである。 この基質の加水分解は、放出された(1.4 C) -馬尿酸の液体シンチレーション計数によつて過 定できる。ウサギの肺アセトン粉末(シグマ) の抽出液を 37°で 3 0 分特袋することによつて 2mM HHL を加水分解し次で反応混合物を酸性 にそして酢酸エチルで(1.4 C)ヒブレートを抽出 する。

阻害剤をはじめに 0.01mM で試験しそしても し活性が見出された場合はより低濃度で再試験 を行い I Cso を測定する。酵素活性に影響を与 えることなしに 1 まの最終度のジメテルスル ホキシドを溶解助剤として使用することができ る。特に関心のある化合物を広範囲な蒸留をよ び阻害剤機度で検討して阻害の型を避定した でまた A C E に対する特異性を確立するために の酵素例をばカルボキシベブチダーゼ A に対し

コロイド状二酸化珪素	0.25	0.1 - 1
交叉結合したナトリウムカルポ キンメチルセルロース	3	1-5
ヒドロキシブロビルメチルセル ロース(被狙)	<b>3</b> ·	1-5

この処方物は、直接圧縮錠剤にすることができるかまたは圧縮または被徴することなしにゼ ラチンカブセルに充填することもできる。

(A) D	%W/W	範囲 %₩/₩
式(I)の化合物	5	1-20
微結晶性セルロース	50	10-80
ラクトース	3 5.7 5	10-80
ポリピニルピロリドン	2	1-5
ステアリン酸マグネシウム	1	0.25-2
コロイド状二酸化珪素	0.25	0.1 - 1
交叉結合したナトリウムカル キシメチルセルロース	ポ 3	1-5
ヒドロキシブロビルメチルセ ロース(被殺)	n 3	1 - 5

て試験する。

974 B

抗高血圧効果を、オカモト品種の非麻酔自然 発症高血圧ラット(8HR)において検射する。 化合物を投与する1時間前および化合物の経口 的服用(投与優範囲 0.1~100×/を P.O.) 後 1、3、5 および2 4時間後に、電気的血圧計 を使用するテールカッフ法(tail cuff method) によつて収縮血圧および心拍数を測定する。そ れぞれのパラメーターの変化多を予備処理した 対照値に関して測定する。

**9**引 C

	%W/W	範囲 %W/W
式(1)の化合物	5 .	1-20
微結晶性セルロース	50	10-80
暖霧乾燥ラクトース	3 7.7 5	10-80
ステアリン酸マグネシウム	1	0.25-2

との処方物は、類粒となしそして次に圧縮して錠剤にすることができる。とのようにする代りに、類粒をゼラチンカブセルに充填することもできる。

特許出願人 フアイソンズ・ビーエルシー

代理人 弁理士 高 木 千

外2名

第1頁の続き

⑤Int.Cl.\* 識別記号 庁内整理番号
A 61 K 31/54
C 07 D 253/06 6664-4C 7330-4C 7431-4C 7431-4C 7421-4B 7421-4B 7138-4C 285:00 7138-4C

砂発 明 者 ジョン・ディクソン

307:00)

イギリス国レスターシャー州ニアーメルトンモウブレイ。 グレイトダルビー。メインストリート。チャーチフアーン ハウス(番地なし)

## 手 統 補 正 曹

昭和61年11月19日

特許庁長官 黒田明雄 股

1.事件の表示

昭和61年特許願第201875号

2.発明の名称

複素環式カルボン酸誘導体

3. 稲正をする者

事件との関係 特許出願人

住所 イギリス国イプスウイツチ、プリンセスストリート、ファイソンハウス(番地なし)

名称 フアイソンズ・ピーエルシー

4.代 理 人

住所 東京都千代田区麹町3丁目2番地(相互第一ビル) 電話 (261) 2022

氏名 (9173) 高 木 千



- 5.補正命令の日付 (自発)
- 6. 補正の対象

明細音の発明の詳細な説明の間

#### 7. 補正の内容

- 1) 第40頁下から第3行の「メトキシ」を削除する。
- 2) 第72頁下から第3行の「トリフルオロメチル」を「トリフルオロメタン」に補正する。
- 3) 第95頁第3行の「ベンジルグリオキサレート」を「ベンジルグリオキシレート」に請正する。
- 4) 第97頁第5行の「融点93~75°」を「融点 93~95°」に補正する。
- 5) 第104買末行に「融点151~152°」を加入する。

以·上